



# 2002/0-509

## Verfahren zur Herstellung von Disazofarbstoffen und deren Metallkomplexverbindungen

Patent number:

DE1544541

**Publication date:** 

1970-04-02

Inventor:

FRITZ MEININGER DR

**Applicant:** 

**HOECHST AG** 

**Classification:** 

- international:

C09B45/28

- european:

C09B31/06; C09B31/06B; C09B45/24; C09B62/44S2;

C09B62/44S3

Application number: DE19511544541 19510128

Priority number(s): DE19511544541 19510128; DE1965F047105

19650907; DE1966F049022 19660427

Abstract not available for DE1544541

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

int. Ci.:

( U> 0, U&/ 14

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Deutsche Kl.:

22 a, 62/74

(II)	Offenlegu	mgsschrift 1544541
0 0	Q	Aktenzeichen: P 15 44 541.7 (F 47105)  Anmeldetag: 7. September 1965
<b>6</b>	·	Offenlegungstag: 2. April 1970
	•	
	Ausstellungspriorität:	<del>-</del>
<b>6</b>	Unionspriorität	
<b>8</b>	Datum:	
<b>3</b>	Land:	<del>_</del>
3	Aktenzeichen:	<del></del>
69	Bezeichnung:	Verfahren zur Herstellung von Disazofarbstoffen und deren Metallkomplexverbindungen
<b>(61)</b>	Zusatz zu:	_
<b>6</b> 2	Ausscheidung aus:	· ·
<b>1</b>	Anmelder:	Farbwerke Hoechst AG, vorm. Meister Lucius & Brüning, 6230 Frankfurt-Höchst
	Vertreter:	<del></del> ·
<b>(72)</b>	Als Erfinder benannt:	Meininger, Dr. Fritz, 6230 Frankfurt-Höchst

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960): 15. 7. 1968

FARBWERKE HOECH AG. vormals Meister Lucius

Brüning

Aktenzeichen: P 15 44 541.7 - Fw 4871

Datum: 13. Januar 1969

Verfahren zur Herstellung von Disazofarbstoffen und deren Metallkomplexverbindungen

Es wurde gefunden, daß man wertvolle Disazofarbstoffe der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & D=N=N \\
 & HO_3S \\
 & (SO_3H)_m
\end{array}$$
(1)

worin D den Rest einer Diazokomponente der Benzol- oder Naphthalinreihe darstellt, der gegebenenfalls in o-Stellung zur
Azogruppe eine zur Metallkomplexbildung befähigte oder unter
den Bedingungen der Metallisierung in eine solche überführbare
Gruppe aufweist, K den Rest einer Azokomponente der Benzoloder Naphthalinreihe, X eine an D und/oder K gebundene Gruppierung der Formel

$$\begin{array}{c}
R \\
-(N)_n = So_2 - CH = CH_2
\end{array}$$
(2)

oder

$$\begin{array}{c}
R \\
-(N)_{n}-So_{2}-CH_{2}-CH_{2}-Z
\end{array} (3)$$

worin R ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Z einen alkalisch abspaltbaren Rest, m und n 0 oder 1 und p 1 oder 2 bedeuten, und deren Metallkomplexverbindungen erhält, wenn man

BAD ORIGINAL

a) 1 Mol eines Aminoazofarbstoffes der Formel

$$\begin{array}{c} \text{D-N=N} \\ \text{Ho}_{3} \text{S} \\ \text{(so}_{3} \text{H)}_{m} \end{array}$$

worin D und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, diazotiert und mit 1 Mol einer Azokomponente der Benzoloder Naphthalinreihe kuppelt, oder

b) 1 Mol eines Azofarbstoffes der allgemeinen Formel

Ho<sub>3</sub>s 
$$N=N-K$$
 (5)

worin K und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, mit 1 Mol einer Diazokomponente der Benzol- oder Naphthalin-reihe kuppelt, die gegebenenfalls in o-Stellung zur Azo-gruppe eine zur Metallkomplexbildung befähigte oder unter den Bedingungen der Metallisierung in eine solche überführbare Gruppe aufweist,

und dabei die Komponenten so wählt, daß mindestens einer der eingesetzten Reaktionspartner eine an D und/oder K gebundene Gruppierung der Formel (2) oder (3) aufweist, und gegebenenfalls die so erhaltenen metallfreien Disazofarbstoffe in Substanz oder auf einem Substrat durch Einwirkung metallabgebender Mittel in die entsprechenden Metallkomplexverbindungen

überführt.

Als Reste Z, die bei der Einwirkung eines alkalisch wirkenden Mittels abgespalten werden können, kommen beispielsweise die folgenden im Betracht: Ein Halogenatom, wie ein Chloratom, eine Alkyl- oder Arylsulfonsäureestergruppe sowie Acyloxygruppen, wie die Acetoxygruppe, weiterhin eine Phenoxy- oder eine Dialkylaminogruppe, wie beispielsweise eine Dimethyl- oder Diäthylaminogruppe, ferner die Thioschwefelsäureestergruppe und insbesondere eine Schwefelsäureestergruppe.

Die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Disazofarbstoffe verwendeten Diazo- und Azokomponenten können neben einer der oben angegebenen Gruppierung (2) oder (3) in Azofarbstoffen übliche Substituenten enthalten, wie beispielsweise Halogenatome, Alkyl-, Alkoxy-, Nitro-, Hydroxy-, Carbonsäure-, Amino-, Acetylamino-, Benzoylamino- und insbesondere Sulfonsäuregruppen. Die Farbstoffe können auf einem Substrat oder vorzugsweise in Substanz in ihre Metallkomplexverbindungen übergeführt werden. Als metallabgebende Mittel kommen vorzugsweise Kupfer-, Kobalt- und Chromkomplexverbindungen in Betracht. Geeignet sind beispielsweise deren wasserlösliche Salze, wie Sulfate, Chlorick, Acetate, Formiate und die Salze organischer Sulfonsäuren. Als metallkomplexbildende oder unter den Bedingungen der Metallisierung in solche überführbare Gruppen seien in erster Linie die Hydroxylgruppe, Carboxylgruppe und Alkoxygruppen genannt.

Anstelle der Verwendung von Diazo- bzw. Kupplungskomponenten, die eine Gruppe der angegebenen Formel (3) enthalten, kann diese Gruppe mach einer Abänderung des Herstellungsverfahrens auch nachträglich in den fertigen Disazofarbstoff eingeführt werden. Beisplelsweise kann eine in den verfahrensgemäß erhältlichen Disazofarbstoffen vorhandene Gruppierung der Formel (2) mit Salzem der Thioschwefelsäure umgesetzt werden,

wobei eine ß-Thiosulfato-äthylgruppe entsteht. Weiterhin kann man die genannte Gruppe der Formel (2) durch Einwirkung eines Dialkylamins in eine ß-Dialkylaminoäthylgruppe umwandeln.

Andererseits können Farbstoffe mit Gruppen der Formel (3) durch Behandeln mit alkalisch wirkenden Mitteln, wie Natriumhydroxyd, in Farbstoffe mit Gruppen der Formel (2) umgewandelt werden.

Eine witere Abänderung des Verfahrens besteht darin, daß man zur Herstellung der Disazofarbstoffe der Formel (1) Diazokomponenten bzw. Kupplungskomponenten verwendet, die anstelle der obengenannten Gruppierungen (2) oder (3) eine Gruppe der Formel

worin R und n die angegebene Bedeutung besitzen, enthalten und die ß-Hydroxygruppe in den Disazofarbstoffen, vor oder nach der Metallisierung der Farbstoffe in Substanz, in an sich bekannter Weise in den Schwefelsäurehalbester überführt.

Die nach dem vorstehend beschriebenen Verfahren erhältlichen Farbstoffe können in metallfreier Form oder vorzugsweise als Kupfer-, Kobalt- oder Chromkomplexverbindungen zum Färben von Textilmaterialien verwendet werden. Die neuen Farbstoffe besitzen eine hohe Farbstärke und sind verwendbar für das Färben von Wolle, Seide und Polyamidfasern, wobei sie aus saurem, neutralem oder schwach alkalischem Färbebad angewendet werden. Sie dind besonders wertvollals "Reaktivfarbstoffe" zum Färben oder Bedrucken von Baumwolle und anderen natürlichen oder regenerierten Cellulosefasern. Die Färbung solcher Materialien erfolgt nach Druck- oder Färbeverfahren, bei dem die Farb-

stoffe mit Hilfe eines säurebindenden Mittels, wie Natriumhydroxyd, Natriumcarbonat oder Natriumbicarbonat auf dem Fasermaterial waschecht fixiert werden. Verfahren dieser Art sind aus der neueren Literatur bekannt (vgl. Melliand Textilberichte 1959, 539 und 1965, 286). Nach diesen Verfahren können vor allem Cellulosetextilien in tiefen marineblauen, blauen sowie blaugrauen und ähnlichen Farbtönen gefärbt werden, die wesentlich bessere Beständigkeit gegenüber Waschbehandlungen aufweisen als farbtonmäßig vergleichbare Färbungen mit Direkt-Farbstoffen. Von den erzielbaren Echtheitseigenschaften sind insbesondere die guten Naß- und Lichtechtheiten sowie die gute Beständigkeit der Färbungen und Drucke bei der chemischen Reinigung hervorzuheben.

#### Beispiel 1

- a) 21,7 Gewichtsteile 2-Amino-1-hydroxybenzol-4-ß-hydroxy-äthylsulfon werden unter Rühren in 65 Gewichtsteile konzentrierter Schwefelsäure eingetragen und bis zur vollständigen Lösung verrührt. Die Lösung wird dann auf 140 Gewichtsteile Eis und 27 Gewichtsteile Wasser gegeben und bei 0°-5°C mit 20 Volumenteilen 5n Natriumnitritlösung diazotiert. Anschließend wird mit 60 Gewichtsteilen Natriumcarbonat vorsichtig abgestumpft.
- b) 25,2 Gewichtsteile 2-Amino-5-hydroxynaphthalin-7-sulfonsäure (95%ig) werden mit 50 Volumenteilen Wasser angerührt
  und mit Natronlauge versetzt (pH-Wert 7,5). Dann wird die
  nach Absatz a) erhaltene Diazolösung mit dieser Lösung
  vereinigt, wobei der pH-Wert 7,5 durch Zugeben von Natriumcarbonat dauernd eingehalten wird. Nach Beendigung der
  Kupplung wird der entstandene Aminoazofarbstoff mit 20 %
  Natriumchlorid (bezogen auf das Volumen der Lösung) ausge-

D

D

4871

salzen, abfiltriert und mit 20 gewichtsprozentiger Natriumchloridlösung gewaschen.

- c) Der feuchte Filterrückstand wird in 500 Volumenteilen Wasser bei 80°C gelöst. In die erhaltene Lösung läßt man 20 Volumenteile 5n Natriumnitritlösung einlaufen und kühlt dann bis 40°C ab. Die Farbstofflösung gibt man anschließend unter Rühren in ein Gemisch aus 100 Gewichtsteilen Eis∞ pulver und 50 Volumenteile 5n Salzsäure. Nach Beendigung der Diazotierung wird die Suspension mit 2n Natriumcarbonatlösung auf den pH-Wert 5,5 gebracht und mit einer Lösung vereinigt, die aus 50,0 Gewichtsteilen 1-Amino-8-hydroxynaphthalin-2,4-disulfonsäure, 200 Volumenteilen Wasser und 65 Volumenteilen 2n Natriumcarbonatlösung besteht. Durch Zutropfen von 2n Natriumcarbonatlösung wird der pH-Wert 5,5 - 6,0 während der Kupplung gehalten. Die Farbstofflösung wird sodann bei 60°C filtriert und mit 20 % Kaliumchlorid (bezogen auf das Volumen der Lösung) ausgesalzen. Der erhaltene Disazofarbstoff wird durch Filtration isoliert und mit verdünnter Kaliumchloridlösung gewaschen.
  - d) Der feuchte Filterrückstand wird sodann in 500 Volumenteilen Wasser bei 50°C gelöst und mit 30 Gewichtsteilen
    kristallisiertem Natriumacetat, 56 Volumenteilen 2n Natriumcarbonatlösung und 25 Gewichtsteilen kristallisiertem
    Kupfersulfat versetzt. Die Farbstofflösung wird 2 Stunden
    Kupfersulfat versetzt. Die Farbstofflösung wird 2 Stunden
    bei 60°C und einem pH-Wert 5,0 5,2 gerührt und schließbei 60°C und einem pH-Wert 5,0 5,2 gerührt und schließlich mit 25 % Kaliumchlorid (bezogen auf das Volumen der
    lich mit 25 % Kaliumchlorid (bezogen auf das Volumen der
    lösung) versetzt. Man kühlt auf 5°C ab und filtriert. Das
    Produkt wird mit wäßriger Kaliumchloridlösung gewaschen
    und anschließend bei 50° 60°C im Vakuum getrocknet.

Der erhaltene Kupferkomplex-disazofarbstoff, der in Form der freien Säure die folgende Formel besitzt

stellt ein schwarzblaues Pulver dar, das sich in Wasser mit blauer Farbe leicht löst.

Ein Baumwollgewebe wird 1 Stunde bei 50°C mit 1000 Volumenteilen einer Flotte behandelt, die 5 Gewichtsteile des obengenannten Farbstoffes, 50 Gewichtsteile Natriumsulfat und
10 Gewichtsteile Natriumhydroxyd enthält. Anschließend wird
die Färbung wiederholt kochend gespült, dann kochend geseift,
wieder gespült und getrocknet. Man erhält eine kräftige
marineblaue Färbung, die eine sehr gute Lichtechtheit und
eine gute Beständigkeit gegenüber Waschbehandlungen sowie
chemischen Reinigungen aufweist.

Verwendet man im obigen Beispiel anstelle des Schwefelsäureesters von 2-Amino-1-hydroxybenzol-4-\beta-hydroxy\u00e4thylsulfon 31,3 Gewichtsteile 2-Amino-1-hydroxybenzol-4-(\beta-thiosulfato-\u00e4thylsulfon) oder 27,2 Gewichtsteile 2-Amino-1-hydroxy-\u00e4thylsulfon) oder 27,2 Gewichtsteile 2-Amino-1-hydroxy-\u00e4thylsulfon) so erh\u00e4lt man Farb-\u00e4thylsulfon \u00e4thylsulfon) so erh\u00e4lt man Farb-\u00e4thylsulfon \u00e4thylsulfon)

## Beispiel 2

Der gemäß Beispiel 1, Absatz c) erhaltene Disazofarbstoff, der in Form der freien Säure die folgende Formel besitzt,

BAD ORIGINAL

$$SO_3^H$$
 $OH$ 
 $HO$ 
 $NH_2$ 
 $SO_3^H$ 
 $CH_2-CH_2-SO_2$ 
 $SO_3^H$ 

wird in 1000 Volumenteilen Wasser durch Erwärmen auf 50°C gelöst. Diese Farbstofflösung versetzt man mit 30 Gewichtsteilen Chromalaun und 50 Gewichtsteilen kristallisiertem Natriumacetat. Sodann wird das Gemisch durch Zutropfen von 2n Natriumcarbonatlösung auf den pH-Wert 5,5 gebracht und 12 Stunden unter Rückflußkühlung gekocht. Nach Beendigung der Chromkomplexbildung läßt man abkühlen und salzt den entstandenen Farbstoff mit 25 - 30 % Kaliumchlorid (bezogen auf das Volumen der Lösung) aus. Der ausgefallene Farbstoff wird nach 10 stündigem Nachrühren abfiltriert, wiederholt mit wäßriger Kaliumchloridlösung gewaschen und im Vakuum bei 50 - 60°C getrocknet.

Man erhält ein dunkles Pulver, das aus dem 2:1-Chromkomplex des Farbstoffes der obengenannten Formel und anorganischen Salzen besteht. Der neue Farbstoff ergibt in Gegenwart von Natriumbicarbonat einen blaugrauen Baumwolldruck, der gegenüber Waschbehandlungen stabil ist.

# Beispiel 3

0

a) 26,0 Gewichtsteile des Amino-monoazofarbstoffes, welcher durch alkalische Kupplung von diazotiertem 2-Amino-1-hydroxybenzol-4,6-disulfonsäure mit 2-Amino-5-hydroxynaphthalin-7-sulfonsäure erhalten wurde, werden in 350 Volumenteilen Hasser unter Zusatz von verdinmter Natriumcarbonatleoung neutral gelüst, worauf die Lösung mit 10,5 Volumenteilen 5n Natriumnitritlösung versetzt wird. Sodann läßt man die erhaltene Lösung langsam zu einem Gemisch aus 20 Volumenteilen konzentrierter Salzsäure und 100 Gewichtsteilen Eis

Fy 4871

unter Rühren fließen. Nach beendeter Diazotierung wird das Gemisch mit einer neutralisierten Lösung von 26,5 Gewichtsteilen der Verbindung der Formel

in 300 Volumenteilen Wasser bei 10°C vereinigt und durch Zugeben von Natriumblearbonat auf dem pH-Wert 6,0 - 6,3 eingestellt. Nach Beendigung der Kupplung wird die Farbstoff1ösung mit 20 Volumenteilen konzentrierter Salzsäure sowie
25 % Kaliumchlorid (berechnet auf das Volumen der Lösung)
versetzt. Der ausgefällte Disazofarbstoff wird sodann abfiltriert und wiederholt mit Kaliumchloridlösung gewaschen.

b) Der nach Absatz a) hergestellte Disazofarbstoff wird in 600 Volumenteilen Wasser unter Zugabe von Watriumbicarbonat neutral gelöst. Man versetzt die Lösung mit 30 Gewichtseteilen kristallisiertem Natriumacetat und 12,5 Gewichtstellen kristallisiertem Kupfersulfat und rührt das Gemisch len kristallisiertem Kupfersulfat und rührt das Gemisch 2 1/2 Stunden bei 80°C. Der entstandene Kupferkomplexfarbetoff, der als ffeie Säure die folgende Formel besitzt

wird mit 25 % Kaliumchlorid (berechnet auf das Volumen der Lösung) ausgesalzen, durch Filtrieren isoliert und bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Man erhält ein dunkelblaues Pulver, das sich in Wasser mit blauer Farbe löst. In Gegenwart von Natriumhydroxyd können - 10 -

4871

mit dem neuen Farbstoff sehr farbkräftige grümstichigblaue Baumwollfärbungen erzeugt werden, die gegenüber Waschbehandlungen sowie Lichteinwirkung stabil sind.

## Beispiel 4

22.8 Gewichtsteile des Monoazofarbstoffes, welcher durch alkalische Kupplung von diazotierter 2-Amino-5-hydroxynaphthalin7-sulfonsäure mit 1-Amino-8-hydroxynaphthalin-3,6-disulfonsäure erhaltem wurde, werden als Trinatriumsalz im eine Diazosuspension eingetragen, welche durch Diazotierung von 13,9 Gesuspension eingetragen, welche durch Diazotierung von 13,9 Gewichtsteilen 2-Amino-1,4-dimethoxy-5-6-hydroxyäthylsulfonwichtsteilen 2-Amino-1,4-dimethoxy-5-6-hydroxyäthylsulfonschwefelsäurester (98 gewichtsprozentig) in einer Mischung aus
schwefelsäurester (98 gewichtsprozentig) in einer Mischung aus
300 Volumenteilen Hasaer und 10 Volumenteilen konzentrierter
Salzsäure mit 8 Volumenteilen 5n Natriummitritlüsung hergestellt worden wer. Das Gemisch wird sodann durch Zugabe von
Natriumcarbonat auf dem pH-Wert 6,0 - 6,5 gebrycht und bis
zur Beendigung der Kupplung durch weiteres Zugeben von Natriumcarbonat bei diesem pH-Wert gehalten.

Die entstandene blaus Farbstofflösung wird anschließend mit Essignäure bis pH-Wert 5, 7 und dann mit 10 Gewichtsteilen kristalliekristallisiertem Kupfersulfat und 12 Gewichtsteilen kristalliekristallisiertem Kupfersulfat und 12 Gewichtsteilen kristalliekristallisiertem Natriumacetat vorsetzt und 17 Stunden bei Siedetemperasiertem Natriumacetat vorsetzt und 17 Stunden bei Siedetemperasier gehalten. Die Lösung wird num auf 0° 5°C abgekühlt und tur gehalten. Die Lösung wird num auf 0° 5°C abgekühlt und tur Kaliumchlorid gesättigt, wobei der gebildete Kupferkomplexent Kaliumchlorid gesättigt, wobei der gebildete Kupferkomplexent Kaliumchloridlösung gewaschen und getrocknet. dann mit Kaliumchloridlösung gewaschen und getrocknet. Der Parbstoff, der in Form der freien Säure die folgende Formel besitzt,

4871

stellt ein blaues Pulver dar, welches sich in Wasser mit blauer Farbe löst.

Auf Baumwolle erhält mam im Gegenwart von Natriumhydroxyd tiefe, gedeckte Blautöne, die gegenüber Lichteinwirkung und Chemischreinigung sehr stabil sind.

## Beispiel 5

76,1 Gewichtsteile des aus dem Aminoazofarbstoff der Formel

durch Diazotierung umd saure Kupplung mit 1-Amino-B-hydroxynaphthalin-2,4-disulfomsäure erhaltenen Disazofarbstoffes
werden als Kaliumsalz im fein gemahlener Form langsam in
650 Volumenteile konzemtrierter Schwefelsäure eingetragen und
mehrere Stunden bei Raumtemperatur verrührt, bis vollständige
Lösung eingetreten ist. Hierauf gießt man das Gemisch unter
Rühren auf 1800 Gewichtsteile Eis, salzt den veresterten
Farbstoff durch Zugabe vom Kaliumchlorid aus und saugt ihn ab.
Der feuchte Filterkuchen wird amschließend mit Kaliumchloridlösung säurefrei gewaschem und dann im Vakuum bei 60° - 70°C
getrocknet.

Beim Aufbringen auf Baumwolle oder Cellulose in Gegenwart eines



säurebindenden Mittels und Nachbehandeln mit einer essigsauren Kupfersulfatlösung erhält man eine waschechte, marineblaue Färbung, die mit der nach Beispiel 1, Absatz d) erhaltenen Färbung identisch ist.

# Beispiel 6

82,3 Gewichtsteile des aus dem diazotierten Aminoazofarbstoff der Formel

durch alkalische Kupplung mit 1-Amino-8-hydroxynaphthalin-3,6-disulfonsäure und anschließende entmethylierende Kupferung erhaltenen Kupferkomplex-disazofarbstoffes werden als Kaliumsalz in fein gemahlener Form in 920 Volumenteile wasserfreies Pyridin eingetragen und nach Zugabe von 8 Gewichtsteilen Harnstoff auf 85°C erwärmt. Bei dieser Temperatur trägt man nach und nach 40 Gewichtsteile Amidosulfonsäure ein und erhitzt anschließend etwa 1 Stunde auf 100°C - 105°C. Sodann destilliert man etwa 600 Volumenteile Pyridin im Vakuum ab und gießt das Gemisch nach dem Abkühlen in 2400 Volumenteile Wasser. Durch vorsichtige Zugabe von verdünnter Salzsäure wird das Gemisch schwach angesäuert und sodann mit Kalbumchlorid gesättigt. Der ausgefallene Farbstoff wird in üblicher Weise isoliert und getrocknet. Man erhält ein dunkles Pulver, das in Gegenwart von Natriumcarbonat wasch- und lichtechte Marineblautöne auf Cellulosefasern ergibt; Der Farbstoff ist mit dem gemäß Beispiel 4 erhaltenen Farbstoff identisch.

45,2 Gewichtsteile des Kupferkomplex-disazofarbstoffes, wel-Beispiel 7 cher nach Beispiel 1, Absatz d) erhalten wurde, werden in

Form des Kaliumsalzes in 800 Volumenteilen Wasser bei 50°-60°C gelöst. Dann werden 15 Gewichtsteile Diäthylamin bei  $40^{\circ}$  -  $50^{\circ}$ C zugetropft. Das Gemisch wird bei  $20^{\circ}$  -  $40^{\circ}$ C 16 - 20Stunden gerührt und anschließend mit verdünnter Essigsäure auf den pH-Wert 6,0 gebracht. Der Farbstoff wird mit Kaliumchlorid ausgesalzen, dann mit Kaliumchloridlösung gewaschen und getrocknet. Er besitzt als freie Säure die Formel

Cu
N = N
HO NH<sub>2</sub>
N = N
$$\frac{10^{3}}{10^{3}}$$
N = N
 $\frac{10^{3}}{10^{3}}$ 
 $\frac{10^{3}}{10^{$ 

und ergibt in Gegenwart von Natriumhydroxyd auf Cellulose marineblaue Drucke, die gegenüber Lichteinwirkung und Chemischreinigung stabil sind.

## Beispiel 8

42,1 Gewichtsteile des aus dem diazotierten Aminoazofarbstoff der Formel OH

H2C=CH-SO2

durch alkalische Kupplung mit 1-Amino-8-hydroxynaphthalin-3,6-disulfonsäure und anschließende Kupferung erhaltenen Kupferkomplex-disazofarbstoffs werden als Kaliumsalz in 875 Volumenteilen Wasser bei 50° - 60°C gelöst. Die Lösung wird

mit Essigsäure auf den pH-Wert 5,2 = 5,7 gebracht und sodann mit 20 Gewichtsteilen kristallisiertem Natriumthiosulfat versetzt. Das Gemisch wird 7 Stunden bei 55° - 65°C gerührt, wobei der angegebene pH-Wert durch Zutropfen von verdünnter Essigsäure eingehalten wird. Die Farbstofflösung wird heiß filtriert und anschließend im Vakuum eingedampft. Man erhält ein dunkelblaues Pulver, das sich in Wasser mit rotstichig blauer Farbe löst. Der Farbstoff besitzt als freie Säure die Formel

und ergibt auf Cellulosefasern in Gegenwart von Natriumhydroxyd eine kräftige marineblaue Färbung, die licht- und naßecht ist.

### Beispiel 9

56,9 Gewichtsteile des Aminoazofarbstoffes der Formel

$$HO_3^S OH N = N OH NH_2$$

$$HO_3^S OH NH_2$$

werden als Natriumsalz in 895 Volumenteilen Wasser bei 60°C - 70°C gelöst und mit 20 Volumenteilen 5n Natriumnitritlösung versetzt. Die erhaltene Lösung läßt man innerhalb von 1 Stunde auf ein Gemisch aus 200 Gewichtsteilen Eis und 20 Volumenteilen konzentrierter Salzsäure fließen, so daß die Temperatur nicht über 5°C ansteigt. Man läßt das Gemisch 4 Stunden



bei 0° - 5°C rühren und entfernt sodann die überschüssige salpetrige Säure durch Zugabe, von Amidosulfonsäure. Nach Einstellen des pH-Wertes auf 6,5 durch Zugeben von Natriumcarbonat
werden 150,5 Gewichtsteile des Dinatriumsalzes der 1-/4°-NMethyl-ß-chloräthylsulfonylamino)-benzoylamino/-8-hydroxynaphthalin-3,6-disulfonsäure (38gewichtsprozentig) der Lösung
des Diazoniumsalzes zugesetzt. Durch Zutropfen von verdünnter
Natriumcarbonatlösung hält man das Kupplungsgemisch bei dem
pH-Wert 6,5 - 7,0. Nach beendeter Kupplung gibt man 27 Gewichtsteile kristallisiertes Kupfersulfat sowie 35 Gewichtsteile kristallisiertes Natriumacetat zu und stellt den pH-Wert
5,0 - 5,5 mit verdünnter Essigsäure ein. Die Mischung wird
2 Stunden bei 60°C gerührt und zur Isolierung des entstandenen
Kupferkomplex-farbstoffes im Vakuum eingedampft. Der erhaltene
Farbstoff, der als freie Säure die Formel

besitzt, ergibt in Gegenwart von Natriumhydroxyd eine kräftige, gedeckte Blaufärbung auf Baumwolle, die gegenüber Lichtein-wirkung und Chemischreinigung stabil ist.

In ähnlicher Weise, wie in den vorstehenden Beispielen beschrieben, können die in der folgenden Tabelle aufgeführten Farbstoffe hergestellt werden. Sie ergeben auf Cellulosematerialien ebenfalls Färbungen und Drucke mit den gleichen, weiter oben aufgeführten guten Echtheitseigenschaften.

Die in der Tabelle angegebenen römischen Zahlen bedeuten dabei,

daß als Mittelkomponente entweder 2-Amino-5-hydroxy-naphthalin-7-sulfonsäure (I) oder 2-Amino-5-hydroxy-naphthalin-1,7disulfonsäure (II) zur Herstellung der erfindungsgemäßen Farbstoffe verwendet worden ist.

		- 4-	•	Fw 4871
Diazokomponente M	Mittel- komponente	Kupplungskomponente	Metall	Farbton
2-Amino-1-methoxybenzol- 4-B-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin- 3,6-disulfonsäure	ŧ	marineblau
2-Amino-1-hydroxybenzol- 4-B-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	1-Hydroxynaphthalin-4,7- disulfonsäure	n O	marineblau (
<b>.</b>	(I)	1-Hydroxyaaphthalin-4,8- disulfonsäure	, Ca	marineblau
\$	(H)	2-Aminopaphthalin-5,7-di- sulfonsäure	ສູ	violett
<b>5</b>	(I)	1-Acetylamino-8-hydroxy- naphthalin-4,6-disulfonsäure	Cu	marineblau
2-Amino-1-hydroxybenzol- 5-6-bydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(Ι)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin- 2,4-disulfonsäure	ກຸ	grünstichig
2-Amino=1-hydroxybenzol- 4-G-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(H)	1-Hydroxynaphthalin-3,6-di- sulfonsäure	ສວ	marineblau
82	(I)	3=Acetylamino=5-hydroxy- naphthalin=7=sulfonsäme	CH CH	blaugrau
2-Amino-1-hydroxybenzol- B 4-sulfonsäure O	(I)	3-/4'-(N-Methyl-S-chlor- äthylsulfonylamino)-benzoyl-	ņ	marineblau
OI		amino/=>=II)qroxy=naphthalin= 7-sulfonsäure		

				Fw 4871	
Dłazokomponente 1	Mittel- komponente	Kupplungskomponente	Metall	Farbton	}
2-Amino- 1-hydroxybenzol- 5-g-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	1-Acetylamino-8-hydroxy- naphthalin-3,6-disulfonsäure	n Cn	marineblau	
2-Amino=1-hydroxybenzol- 4-B-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	<b>=</b>	ព្	marineblau	
2-Amino-1-hydroxybenzol= 4-6-dimethyleminoäthyl-	(I)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin- 2,4-disulfonsäure	ಸ ಲ	marineblau	•
sulfon 2-Amino-1-hydroxybenzol- 4-6-hydroxy&thylsulfon- schwef@lsäur@ester	(Ι)	1=Vinylsulfonylamino=8= hydroxynaphthalin=3,6= disulfonsäure	ņ	marineblau	- MJ -
2-Amino-1-hydroxy-4-methoxy- bonzol-5-B-hydroxyäthyl- sulfonschwefelsäureester	(I)	1-Hydroxynaphthalin-4-B- hydroxyäthylsulfonschwefel- säureester	n	marineblau	
2-Amino-1-hydroxybenzol- 4-B-diäthylaminoäthyl sulfon	(1)	1-(B-Desthylaminosthylsul- fonylamino)-8-hydroxy naphthalin-3,6-disulfonssure	n O	marineblau	-
2-Amino-1-hydroxybenzol 4-B-acetoxyäthylsulfon	(I)	1-Acetylamino-8-hydroxy- naphthalin-3,6-disulfon- säure	ສ	marineblau	
2-Amino-1-hydroxybenzol- 4-B-hydroxyäthylsulfon-	(Ι)	1-Hydroxynaphthalin-4- gulfonsäure	ŗ.	marineblau	
schweietsaureester 2-Amino=1-hydroxy-4-(N= methyl-vinylsulfonyl- amino)-benzol	(I)	1-Acetylamino-8-hydroxynaph- thalin-3,6-disulfonsäure	ņ	marineblau	

009814/0735

15	54	4	5	6	1
----	----	---	---	---	---

{

• •				•	Fw 4871
	Diazokomponente	Mittel- komponente	Kupplungskomponente e	Metal1	Farbton
	2-Amino-6-nitro-1-hy- droxy-benzol-4-B- hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(Ι)	1-Acetylamino-8-hydroxy- naphthalin-3,6-disulfon- säure	Cu	marineblau
	2-Ami.10-1-hydroxybenzol= 4-G-hydroxyäthylsulfon= schwefelsäureester	(I) <sup>*</sup>	1≂Hydroxynaphthalin∝4-sulfon- säure	no .	violett
00981	2-Amino-1-hydroxy-benzol- 4-6-hydroxyäthylsulfon- thioschwefelsäureester	(I)	1-Benzoylamino-8-hydroxy- naphthalin-3,6-disulfonsäure	Ç	blaugrau
4/07	2=Amino-1-hydroxybenzol- 4-8-hydroxyäthylsulfon= schwefelsäureester	(H)	2-Hydroxynaphthalin-6,8-di- sulfonsäure	g	marineblau
35	2-Amino-1-hydroxybenzol- 4,6-disulfonsäure	(H)	1-/4'-(N-Methyl-B-chlorathyl-sulfonylamino)-benzoylamino/-8-hydroxynaphthalin-3,6-di-	g	grünstichig~ marineblau
ř	2-Amino-1-hydroxynaph- thalin-4,8-disulfon- säure	(I)		ກຸວ	marineblau
i	2-Amino-1-hydroxy-4-(N- butyl-äthionylamino)- benzol	(Ι)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin 2,4-disulfonsäure	ŋ	marineblad
BAD ORK	2-Amino-1-hydroxybenzol- 4-ß-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin= 2,4-disulfonsäure	ů.	marineblau
HMAL	2-Amino-1-hydroxybenzol∞ ,4-sulfonsäure	Ĥ	3-(N-Äthyläthionylamino)-5- hydroxy-naphthalin-7-sulfon- säure.	O,	marineblau

1	5	4	4	5	4	
---	---	---	---	---	---	--

					•
	Diazokomponente	Mittel- komponente	Kupplungskomponente	Wetall	Farbton
	2-Amino-1-hydroxybenzol-	(Ι)	1-Benzoylamino-8-hydroxynaph- thalin-3,6-disulfonsäure	ກວ	marineblau
	2-Amino-1-hydroxybenzol~ 4-G-hydroxyäthylsulfon~ methylsulfonsäureester	(I) .	1-Hydroxynaphthalin-5-sulfon- säure	ng	violett
	4-Chlor-2-amino-1-hydroxy-benzol	(II)	1-Vinylsulfonylamino-8-hydroxy-naphthalin-3,6-disulfonsäure	ng -	marinebl
009	3-Amino-4-hydroxybenzoesäure	(I) e	=	Çn	marineblau
814	2-Amino-6-acetylamino-1- hvdroxvbenzol-4-sulfonsäure	(I)		ca	marineblau
4/07:	2-Amino-1-hydroxybenzol- 4,6-disulfonsäure	(I)	3-(N-Methyläthionylamino)- 5-hydroxynaphthalin-7-sulfon- säure	n O	marineblau
<b>3</b> 5	2-Amino-1-hydroxybenzol	(H)	1-Vinyleulfonylamino-8-hydroxy-naphthalin-3,6-disulfonsäure	no ı	blau
	1-Aminobenzol-3-B-hydroxy- äthylsulfonschwefelsäure ester	(I)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin- 3,6-disulfonsäure	î.	violettblau
	2-Amino-1-hydrogybenzol- 4-B-hydroxyäthylsulfon-	(I)	1,3-Dihydroxybenzol	g g	braunviolett
		(H)	<b>:</b>	လ	violett
	2-Amino-1-carboxybenzol~ 4-6-hydroxyäthylsulfon- schwefelsäureester	(I)	1-Amino-8-hydroxynaphthalin- 3,6-disulfonsäure	<b>6</b>	marineblau
	2	(I)	\$ .	, L	blau
					•

7

009814/0735

#### Patentansprüche:

1) Verfahren zur Herstellung von Disazofarbstoffen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & OH \\
 & D-N=N \\
 & Ho_3S \\
 & (So_3H)_m
\end{array}$$
(I)

worin D den Rest einer Diazokomponente der Benzol- oder Naphthalinreihe darstellt der gegebenenfalls in o-Stellung zur
Azogruppe eine zur Metallkomplexbildung befähigte oder unter
den Bedingungen der Metallisierung in eine solche überführbare Gruppe aufweist, K den Rest einer Azokomponente der
Benzol- oder Naphthalinreihe, X eine an D und/oder K gebundene Gruppierung der Formel

$$\begin{array}{c}
R \\
-(N)_{n}-So_{2}-CH=CH_{2}
\end{array} (2)$$

oder

$$\begin{array}{c}
 R \\
 -(N)_{n} - so_{2} - cH_{2} - cH_{2} - z
\end{array}$$
(3)

worin R ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Z einem alkalisch abspaltbaren Rest, m und n 0 oder 1 und p 1 oder 2 bedeuten, und deren Metallkomplexverbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) 1 Mol eines Aminoazofarbstoffes der Formel

F# 4871

worin D und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, diazotiert und mit 1 Mol einer Azokomponente der Benzoloder Naphthalinreihe kuppelt, oder

b) 1 Mol eines Azofarbstoffes der allgemeinen Formel

worin K und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, mit 1 Mol einer Diazokomponente der Benzol- oder Naphthalinreihe kuppelt, die gegebenenfalls in o-Stellung zur Azogruppe eine zur Metallkomplexbildung befähigte oder unter
den Bedingungen der Metallisierung in Bine solche überführbare Gruppe aufweist,

und dabei die Komponenten so wählt, daß mindestens einer der eingesetzten Reaktionspartner eine an D und/oder K gebundene Gruppierung der Formel (2) oder (3) aufweist, und gegebenenfalls die so erhaltenen metallfreien Disazofarbstoffe im Substanz oder auf einem Substrat durch Einwirkung metallabgebender Mittel in die entsprechenden Metallkomplexverbindungen überführt.

3

2) Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallisierung mit Kupfer-, Kobalt- oder Chromverbin-dungen durchführt.

3) Abänderung des Verfahrens nach Amspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Ausgangskomponenten verwendet, von denen mindestens eine die an D umd/oder K gebundene Gruppierung der Formel

$$\begin{array}{c}
R \\
\uparrow \\
-(N)_{n}-So_{2}-CH_{2}-CH_{2}-OH
\end{array} (6)$$

enthält, worin R und n die im Amspruch 1 angegebene Bedeutung besitzen, und die erhaltenen Disazofarbstoffe, vor oder nach der Metallisierung in Substanz, in die entsprechenden Schwefelsäurehalbester überführt.

- 4) Abanderung des Verfahrens nach Amspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man die Gruppierung der Formel (2) nach erfolgter Farbstoffherstellung, vor oder nach der Metallisierung des Disazofarbstoffes im Substanz, mit einem Dialkylamin-oder einem Alkalithiosulfat unter Bildung von Farbstoffen mit der Gruppe (3), in welcher Z einen Dialkylaminobzw. Thiosulfatrest bedeutet, umsetzt.
- 5) Disazofarbstoffe der allgemeinem Formel

$$\begin{array}{c|c}
\hline
D-N=N \\
HO_3S \\
(SO_3H)_m
\end{array}$$
(1)

worin D den Rest einer Diazokompomente der Benzol- oder Naphthalinreihe darstellt, der gegebenenfalls in o-Stellung zur Azogruppe eine zur Metallkomplexbildung befähigte oder unter den Bedingungen der Metallisierung in eine solche überführbare Gruppe aufweist, K den Rest einer Azokomponente der Benzol- oder Naphthalinreihe, K eine an D und/oder K gebundene Gruppierung der Formel

oder

$$\begin{array}{c}
R \\
-(N)_{n}-so_{2}-cH_{2}-cH_{2}'-z
\end{array} (3)$$

worin R ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Z einen alkalisch abspaltbaren Rest, m und n 0 oder 1 und p 1 oder 2 bedeuten, und deren Metallkomplexverbindungen.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.